# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro

# INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C08G 18/08, 18/42, A61K 7/06 A61K 9/20, 9/32

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

WO 94/03510 17. Februar 1994 (17.02.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/01888

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. Juli 1993 (17.07.93)

(74) Gemeinsamer Vertreter: **BASF** SCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

AKTIENGESELL-

(30) Prioritätsdaten:

P 42 25 045.5

29. Juli 1992 (29.07.92)

DE.

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten auszer US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Carl-Bosch-Strasse 38, D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NGUYEN KIM, Son [DE/DE]; Zedernweg 9, D-6944 Hemsbach (DE). SAN-NER, Axel [DE/DE]; Lorscher Ring 2c, D-6710 Frankenthal (DE). SPERLING-VIETMEIER, Karin [DE/ DE]; Im Kirchenstueck 12, D-6730 Neustadt (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: USE OF WATER-SOLUBLE OR WATER-DISPERSIBLE POLYURETHANES AS AUXILIARY AGENTS IN COSMETIC AND PHARMACEUTICAL PREPARATIONS AND POLYURETHANES CONTAINING POLY-LACTIC ACID POLYOLS INCORPORATED BY POLYMERIZATION

(\$4) Bezeichnung: VERWENDUNG VON WASSERLÖSLICHEN ODER IN WASSER DISPERGIERBAREN POLYURET-HANEN ALS HILFSMITTEL IN KOSMETISCHEN UND PHARMAZEUTISCHEN ZUBEREITUN-GEN UND POLYURETHANE, DIE POLYMILCHSÄUREPOLYOLE EINPOLYMERISIERT ENTHAL-

$$\begin{array}{c|c}
Y = O \leftarrow C = CH & O \rightarrow H \\
O & O & O & O
\end{array}$$
(IV)

#### (57) Abstract

The use of water-soluble or water-dispersible polyurethanes of a) at least one compound containing two or more active hydrogen atoms per molecule, b) at least one diol containing acid or salt groups, and c) at least one diisocyanate, with a glass transition temperature of at least 15 °C and acid numbers from 12 to 150, or the salts of these polyurethanes as auxiliary agents in cosmetic and pharmaceutical preparations and water-soluble or water-dispersible polyurethanes which (a) contain at least 5 mol% of a polycondensate of lactic acid and a polyol of general formula (IV) in which Y is a radical of a di to quadrivalent alcohol, n is 1-50 and m is 1-4.

#### (57) Zusammenfassung

Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält, b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und c) mindestens einem Diisocyanat mit einer Galstemperatur von mindestens 15 °C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane als Hilfsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen sowie wasserlösliche oder in Wasser dispergierbare Polyurethane, die (a) mindestens 5 mol·% eines Polykondensats aus Milchsäure und einem Polyol der allgemeinen Formel (IV) in der Y Rest eines 2- bis 4-wertigen Alkohols, n 1-50 und m 1-4 bedeutet, einpolymerisiert enthalten.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	FI	Finnland	MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NE	Niger
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BC	Bulgarien	C8	Griechentand	NZ	Neusceland
B.J	Benin	HU	Ungaro	PL	Poten
BR	Brasilien	12	Irland	PT	Portugal Portugal
BY	Belarus	17	Italien	RO	Rumänien
CA	Kanada	JP	Japan	RU	Russische Föderation
CP	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SD	Sudan
œ	Kongo	KR	Republik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slowakischen Republik
CM	Kamerun	LK	Sri Lanta	SN	Senegal
CN	China	LU	Luxemburg	TD	Tschad
CS	Tschochoslowakei	LV	Lettland	TG	Togo
CZ	Tschechischen Republik	MC	Monaco	UA	Ukraine
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	ML	Mali	UZ	Usbekistan
ES	Spanien ·	MN	Mongolei	VN	Victnam

WO 94/03510 PCT/EP93/01888

Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen als Hilfsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen und Polyurethane, die Polymilchsäurepolyole einpolymerisiert enthalten

### Beschreibung

15

Die Erfindung betrifft die Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus

- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
- b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
  - c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane als

Hilfsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen und wasserlösliche oder in Wasser dispergierbare Polyurethane.

Polyurethane, die zumindest teilweise biologisch abbaubar sind und Hydroxycarbonsäureeinheiten einpolymerisiert enthalten, sind bereits bekannt. Sie sind entweder wasserunlöslich, wie das Polyurethan aus Polymilchsäurediol und Diisocyanat, das aus der SU-A-1 016 314 bekannt ist, oder sie bilden zu weiche Filme, wie die aus der US-A-4 098 743 und der US-A-4 147 679 bekannten Polyurethane aus Poly(£-caprolacton-diol)dimethylolpropionsäure und Diisocyanaten.

Wasserlösliche Polyurethane, die Carboxylgruppen aufweisende Diole einpolymerisiert enthalten, sind aus der US-A-3 412 054 und der US-A-3 658 939 bekannt. Sie werden als Klebstoff, Beschichtungsmittel und in Drucktinten verwendet. Sulfonat- und/oder Carboxylatgruppen enthaltende Polyurethane, die in Wasser dispergierbar sind, sind aus der DE-A-15 70 615 bekannt. Sie werden beispielsweise zur Beschichtung und zum Imprägnieren von Textilien, Leder, Papier, Holz und Metallen verwendet.

In der Kosmetik werden Haarbehandlungsmittel, die beispielsweise als Haarverfestiger oder Haarspray vorliegen, zum Festigen, Strukturverbessern und Formgeben der Haare verwendet. Die Haarbehandlungsmittel bestehen vorwiegend aus einer
Lösung von filmbildenden Harzen oder synthetischen Polymeren. Bisher wurden in Haarbehandlungsmitteln hauptsächlich
folgende Filmbildner verwendet: Schellack, Homo- und Copolymerisate des N-Vinylpyrrolidons, Copolymerisate von Vinylethern/Maleinsäurehalbestern, von (Meth)acrylsäure oder deren
Estern und Amiden und Crotonsäure mit Vinylestern.

Die Haarbehandlungsmittel werden in Form von Lösungen, vorzugsweise als ethanolische Lösungen, durch Sprühen auf die Haare gebracht. Nach dem Verdampfen des Lösemittels werden die Haare an den gegenseitigen Berührungspunkten vom zurückbleibenden Polymer in der gewünschten Form gehalten. Die Polymeren sollen einerseits so hydrophil sein, daß sie aus dem Haar ausgewaschen werden können, andererseits sollen sie hydrophob sein, damit die mit den Polymeren behandelten Haare auch bei hoher Luftfeuchtigkeit ihre Form behalten und nicht miteinander verkleben.

Die bisher bekannten polymeren Filmbildner, wie Polyvinylpyrrolidone zeigen jedoch meistens als Nachteil eine zu hohe 25. Wasseraufnahme bei erhöhter Luftfeuchtigkeit. Diese Eigenschaft führt u.a. zu einem unerwünschten Verkleben der Haare und zu einem Verlust der Festigkeit und damit einem Zusammenbruch der Haarfrisur. Wird andererseits die Widerstandsfähigkeit gegen hohe Luftfeuchtigkeit verbessert, z.B. bei Copolymerisaten aus N-Vinylpyrrolidon und Vinylacetat, so leidet darunter die Elastizität des Films und die Sprödigkeit dieser Filme kann nach der Haarbehandlung sogar zu einem unangenehmen Stauben und einem schuppigen Belag führen. Außerdem wird vor allem die Auswaschbarkeit bei der Reinigung der Haare sehr erschwert. Die obengenannten synthetischen Haarbehandlungsmittel sind aufgrund ihrer hydrolysebeständigen C-C-Kette biologisch nicht abbaubar. Schellack ist dagegen biologisch abbaubar, hat aber viele Nachteile. So sind seine Eigenschaften als Haarbehandlungsmittel im Vergleich zu den Homo- und Copolymerisaten des N-Vinylpyrrolidons schlechter, insbesondere bezüglich der Klebrigkeit, Wasserlöslichkeit und Steifigkeit. Da Schellack ein Naturprodukt ist, sind seine Eigenschaften starken Schwankungen unterlegen.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Bilfsmittel für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen sowie neue Stoffe zur Verfügung zu stellen.

Die erste Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst mit der Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus

- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
- b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltendenDiol und
  - c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane als 20 Hilfsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen.

Die andere Aufgabe wird gelöst mit wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus

25

35

40

. 10

- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
- b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
- 30 c) mindestens einem Diisocyanat

mit Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane, wenn sie als Verbindungen der Gruppe a) mindestens 5 mol-% eines Polykondensats aus Milchsäure und einem Polyol der allgemeinen Formel

$$Y = \begin{bmatrix} CH_3 \\ C \\ CH \\ C \end{bmatrix}_m \qquad (IV),$$

4

in der

Y Rest eines 2- bis 4-wertigen Alkohols,

n 1 - 50 und

5 m 1-4 bedeutet,

einpolymerisiert enthalten.

Für die erfindungsgemäße Verwendung kommen alle wasserlösli-10 chen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethane in Betracht, die die oben angegebenen Komponenten a) bis c) einpolymerisiert enthalten, eine Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 aufweisen sowie die Salze der Polyurethane. Als Verbindungen der Gruppe a) kom-15 men alle die für die Herstellung von Polyurethanen einsetzbaren Verbindungen mit 2 oder mehreren aktiven Wasserstoffatomen pro Molekül in Betracht. Als Verbindungen der Gruppe a) eignen sich beispielsweise Diole, Diamine, Polyesterole, Polyetherole oder Mischungen der genannten Verbin-20 dungen, wobei bis zu 3 mol-% der genannten Verbindungen durch Triole oder Triamine ersetzt sein können. Geeignete Diole sind beispielsweise Ethylenglykol, Propylenglykol, Butylenglykol, Neopentylglykol, Polyetherole wie Polyethylenglykole mit Molekulargewichten bis zu 3000, Blockcopolymeri-25 sate aus Ethylenoxid und Propylenoxid mit Molekulargewichten nach dem Zahlenmittel von bis zu 3000 oder Blockcopolymerisate aus Ethylenoxid, Propylenoxid und Butylenoxid, die die Alkylenoxideinheiten statistisch verteilt oder in Form von Blöcken einpolymerisiert enthalten. Vorzugsweise verwendet man aus der Gruppe der Diole und Polyetherole Ethylenglykol, Neopentylglykol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, Tetraethylenglykol, Pentaethylenglykol und Hexaethylenglykol.

Geeignete Diamine sind beispielsweise Ethylendiamin, Propylendiamin, 1,4-Diaminobutan und Hexamethylendiamin sowie
α,ω-Diamine, die durch Aminierung von Polyalkylenoxiden,
insbesondere Polyethylenoxiden mit Ammoniak herstellbar
sind.

40 Als Verbindungen der Gruppe a) kommen außerdem sämtliche Polyesterole in Betracht, die üblicherweise zur Herstellung von Polyurethanen eingesetzt werden, z.B. Umsetzungsprodukte aus Phthalsäure und Diethylenglykol, Isophthalsäure und

Butandiol-(1,4), Isophthalsäure/Adipinsäure und Hexandiol-(1,6) sowie aus Adipinsäure und Ethylenglykol.

Insbesondere eignen sich als Polyesterole Poly(α-Hydroxycar-5 bonsäurediole) der Formel

in der

20

35

 $R^1$ ,  $R^2$  H,  $C_1$ - bis  $C_5$ -Alkyl oder Aryl,

15 R Rest eines zweiwertigen Diols (Alkylenrest) mit 2 bis 8 C-Atomen

n, m = 1 - 30 bedeuten.

Der Rest R in Formel I bedeutet vorzugsweise -CH2-CH2-,

die Reste  $\mathbb{R}^1$  und  $\mathbb{R}^2$  stehen vorzugsweise für  $\text{CH}_3$ .

30 Geeignete α-Hydroxycarbonsäuren für die Herstellung der Poly-α-Hydroxycarbonsäurediole sind beispielsweise Milchsäure, α-Hydroxybuttersäure, Lactid und Glyoxylsäure. Vorzugsweise setzt man Milchsäure ein, von der sämtliche Isomeren geeignet sind: L,D,DL-Milchsäure.

Zur Herstellung der Polyurethane kann man auch Mischungen von Verbindungen der Gruppe a) einsetzen, z.B. Mischungen aus einem Diol und einem Polyesterol, oder einem Diol und Polyetherolen. In den Mischungen können bis zu 3 mol-% der genannten Verbindungen durch Triole oder Triamine ersetzt sein. Geeignete Triole sind beispielsweise Glycerin, Trime-

25

35

thylolethan oder Trimethylolpropan. Als Triamine eignen sich insbesondere Diethylentriamin oder Dipropylentriamin.

Als Verbindungen der Gruppe b) zur Herstellung der Polyurethane können alle hierfür üblichen Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diole eingesetzt werden. Insbesondere eignen sich Dimethylolpropansäure, Verbindungen der Formel

15

O
O
C
O
R
O
C
O
R
O
R
(III).

SO<sub>3</sub>Me

In den Formeln II und III steht R jeweils für eine  $C_2-$  bis  $C_{18}-$ Alkylengruppe und bedeutet vorzugsweise

$$CH_3$$
 $-CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

In Formel III steht Me für Na oder K.

Zur Herstellung der Polyurethane können die üblicherweise verwendeten Di- und Polyisocyanate verwendet werden. Besonders bevorzugt verwendet man als Verbindungen der Gruppe c) Hexamethylendiisocyanat, Isophorondiisocyanat und/oder Toluylendiisocyanat. Wie bei der Herstellung von Polyurethanen

üblich, kann man Kettenverlängerer verwenden. Geeignete Kettenverlängerer sind beispielsweise Hexamethylendiamin, Piperazin, 1,2-Diaminocyclohexan, 1,3-Diaminocyclohexan, 1,4-Diaminocyclohexan, Neopentandiamin und 4,4'-Diaminodicy-clohexylmethan.

Wasserlösliche oder in Wasser dispergierbare biologisch abbaubare Polyurethane, die als Komponente a) mindestens 5 mol-% eines Polykondensats aus Milchsäure und einem Polyol der allgemeinen Formel

$$Y = \begin{array}{c} CH_3 \\ \downarrow \\ O \\ \downarrow \\ O \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \downarrow \\ n \end{array} \qquad \qquad (IV),$$

in der

20

Rest eines 2- bis 4-wertigen Alkohols,

n 1 - 50 und

m = 1 - 4 bedeutet,

einpolymerisiert enthalten, sind neue Stoffe. Die Verbindungen der Formel IV sind beispielsweise dadurch erhältlich, daß man einen 2- bis 4-wertigen Alkohol mit 1 bis 50 mol Milchsäure verestert. Vorzugsweise verwendet man als Verbindungen der Gruppe a) Umsetzungsprodukte von Diolen mit 30 Milchsäure, wobei man pro Mol Diol bis zu 50 mol, insbesondera 5 bis 30 mol Milchsäure einsetzt. Als Diol eignet sich beispielsweise Ethylenglykol, Propylenglykol, Butylenglykol, Neopentylglykol oder 1,6-Hexandiol sowie Polyetherole, wie Diethylenglykol, Triethylenglykol, Tetraethylenglykol, Pen-35 taethylenglykol, Copolymerisate aus Ethylenoxid und Propylenoxid oder Copolymerisate aus Ethylenoxid, Propylenoxid und Butylenoxid, die die Alkylenoxideinheiten in Form von Blökken oder in statistischer Verteilung angeordnet enthalten können. Die Polyetherole haben Molekulargewichte bis zu 40 3000, vorzugsweise bis zu 1000. Als Komponente a) zur Herstellung der neuen Polyurethane können die Verbindungen der Formel IV entweder allein verwendet werden oder in Mischung mit anderen, für die Herstellung von Polyurethanen üblicher-

PCT/EP93/01888

weise eingesetzten Verbindungen der Komponente a), die oben genannt sind. Sofern Mischungen aus verschiedenen Verbindungen der Gruppe a) in Betracht kommen, setzt man von den Verbindungen der Formel IV mindestens 5, vorzugsweise mindestens 20 mol-% in der Mischung ein.

Die oben bezeichneten neuen Polyurethane sind dadurch erhältlich, daß man die Verbindungen der Gruppen a) und b) unter einer Inertgasatmosphäre in einem inerten Lösemittel bei 10 Temperaturen von 70 bis 130°C mit den Verbindungen der Gruppe c) umsetzt. Diese Umsetzung kann ggf. in Gegenwart von Kettenverlängerern durchgeführt werden, um Polyurethane mit höheren Molekulargewichten herzustellen. Wie bei der Herstellung von Polyurethanen üblich, werden die Komponenten 15 [(a)+(b)]:(c) im molaren Verhältnis von 0,8 bis 1,1:1 eingesetzt. Die Säurezahl der Polyurethane wird von der Zusammensetzung und der Konzentration der Verbindungen der Komponente (b) in der Mischung aus den Komponenten (a)+(b) bestimmt. Die Polyurethane haben K-Werte nach H. Fikentscher 20 (bestimmt in 0,1 gew.-%igen Lösungen in N-Methylpyrrolidon bei 25°C und pH 7) von 15 bis 100, vorzugsweise 25 bis 50.

Ebenfalls neue Stoffe sind wasserlösliche oder in Wasser dispergierbare biologisch abbaubare Polyurethane, die als Komponente b) mindestens 5 mol-% einer Verbindung der Formel III

30 
$$R = 0$$
  $C = 0$   $C = 0$   $R = 0$  (III)  $C = 0$   $C = 0$   $C = 0$ 

35

in der R für eine  $C_2$ - bis  $C_{18}$ -Alkylengruppe und Me für Na oder K steht, einpolymerisiert enthalten.

Sämtliche oben beschriebenen Polyurethane werden erfindungsgemäß als Hilfsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen
Zubereitungen verwendet. Für die Anwendung im kosmetischen
und pharmazeutischen Bereich werden diejenigen Polyurethane
eingesetzt, die Säurezahlen von 12 bis 150, vorzugsweise 30

bis 90 sowie eine Glastemperatur von mindestens 15°C haben. Die Glastemperatur T<sub>g</sub> kann bis zu 120°C betragen und liegt vorzugsweise in dem Bereich von 30 bis 100°C. Die Glastemperatur  $T_q$  wird nach ASTM D 3418 bestimmt.

5

20

Die Polyurethane sind nach Neutralisation (teilweise oder vollständig) wasserlöslich bzw. ohne Zuhilfenahme von Emulgatoren in Wasser dispergierbar. In aller Regel weisen die Salze der Polyurethane, die durch Neutralisation mit Basen 10 daraus erhältlich sind, eine bessere Wasserlöslichkeit oder Dispergierbarkeit in Wasser auf als die nicht neutralisierten Polyurethane. Als Base für die Neutralisation der Polyurethane können Alkalimetallbasen wie Natronlauge, Kalilauge, Soda, Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat oder Kaliumhydrogencarbonat und Erdalkalimetallbasen wie Calciumhydroxyd, Calciumoxid, Magnesiumhydroxyd oder Magnesiumcarbonat sowie Ammoniak und Amine verwendet werden. Besonders für den Einsatz in Haarbehandlungsmitteln haben sich zur Neutralisation der Säuregruppen enthaltenden Polyurethane 2-Aminc-2-Methylpropanol, Diethylaminopropylamin und Triisopropanolamin bewährt. Die Neutralisation der Säuregruppen enthaltenden Polyurethane kann auch mit Hilfe von Mischungen mehrerer Basen vorgenommen werden, z.B. Mischungen aus Natronlauge und Triisopropanolamin. Die Neutralisation kann je nach Anwendungszweck partiell z.B. zu 20 bis 40 % oder vollständig, d.h. zu 100 % erfolgen.

Sind die erfindungsgemäßen Verbindungen wasserdispergierbar, können sie in Form von wäßrigen Mikrodispersionen mit 30 Teilchendurchmessern von üblicherweise 5 bis 100 nm, insbesondere 10 bis 80 nm, und Feststoffgehalten von üblicherweise 1 bis 40 Gew.-%, insbesondere 3 bis 30 Gew.-%, zur Anwendung gebracht werden. Diese Mikrodispersionen benötigen in der Regel keine Emulgatoren oder Tenside zu ihrer Stabilisierung.

Die von Milchsäurepolyolen abgeleiteten Polyurethane sind zumindest teilweise biologisch abbaubar. Sämtliche Säuregruppen enthaltenden Polyurethane sind am Klärschlamm zu mehr als 90 % eliminierbar (bestimmt nach Zahn-Wellens gemäß DIN 38 412, Teil 25).

Die oben beschriebenen Polyurethane werden außer in der Haarkosmetik auch für Cremes und im Pharmabereich als Tablettenüberzugsmittel und Tablettenbinder verwendet. Die oben beschriebenen neuen Stoffe, die als charakteristische Bestandteile mindestens eine Verbindung der Formel IV einpolymerisiert enthalten, können darüber hinaus noch als Schlichtemittel und als in Wasser löslicher Klebstoff verwendet werden. Für die Verwendung als Klebstoff eignen sich insbesondere solche Polyurethane, die Einheiten der For-10 mel IV einpolymerisiert enthalten und Glastemperaturen unterhalb von 15°C aufweisen. Sofern die oben beschriebenen Polyurethane als Haarbehandlungsmittel verwendet werden, gelangen sie meistens in Form von wäßrigen oder ethanolischen Lösungen zur Anwendung. Der Feststoffgehalt dieser Lösungen beträgt 0,1 bis 30, vorzugsweise 1 bis 15 Gew.-% Polyurethan oder Salz eines Polyurethans.

Beispiel€

#### 20 Allgemeine Herstellungsvorschrift

In einem 4-Halskolben, der mit Rührer, Tropftrichter, Thermometer, Rückflußkühler und Vorrichtung für das Arbeiten unter Stickstoff ausgestattet ist, werden die in der Tabelle 25 angegebenen Verbindungen a) und b) im Methylethylketon gelöst. Dazu wird das Reaktionsgemisch auf eine Temperatur von ca. 80°C unter Rühren erhitzt. Sobald sich alles gelöst hat, kühlt man das Reaktionsgemisch auf ca. 50°C ab und tropft unter Rühren das in der Tabelle unter c) jeweils angegebene 30 Diisocyanat zu. Die Reaktionstemperatur steigt dabei an. Bei einer Innentemperatur von 90°C wird das Reaktionsgemisch dann solange gerührt, bis der Isocyanatgruppengehalt des Gemisches praktisch konstant bleibt. Danach kühlt man das Reaktionsgemisch auf eine Temperatur in dem Bereich von 10°C 35 bis 30°C ab und tropft bei dieser Temperatur das in der Tabelle angegebene Diamin langsam zu. Man rührt das Reaktionsgemisch dann noch solange in diesem Temperaturbereich, bis der Isocyanatgruppengehalt auf O abgefallen ist. Sofern man keinen Kettenverlängerer zusetzt, werden die restlichen Isocyanatgruppen durch Zusatz von Aminen, z.B. 2-Amino-2-me-40 thyl-1-propanol inaktiviert. Man fügt dann Ethanol zu und entfernt den größten Teil des Methylethylketons und des Ethanols unter vermindertem Druck bei ca. 40°C. Das rest-

liche Ethanol wird im Vakuumtrockenschrank bei 50°C entfernt. Man erhält nach dem Trocknen ein elastisches bis sehr hartes Produkt, das in Ethanol sowie in Wasser - vorzugsweise nach der Neutralisation mit einem Amin - löslich bzw. dispergierbar ist.

Anstelle der Zugabe von Ethanol zum Reaktionsgemisch kann man auch Wasser zusetzen und das Reaktionsprodukt neutralisieren, z.B. mit einem Amin. Das als Lösemittel verwendete 10 Methylethylketon kann dann im Vakuum bei 40°C abdestilliert werden, so daß man direkt eine wäßrige Lösung bzw. Dispersion eines säuregruppenenthaltenden Polyurethans mit den in der Tabelle angegebenen Eigenschaften erhält. Die Abkürzungen in der Tabelle haben folgende Bedeutung:

15

PEG300:

Polyethylenglykol My = 300 g/mol

NPG:

Neopentylglykol

DMPA: 20

Dimethylolpropansäure

IPDI:

Isophorondiisocyanat

P(IPS/ADS-VI): Polyesterol mit  $M_w = 1000$  g/mol aus Isoph-

thalsäure, Adipinsäure und Hexandiol.

P (ADS-DEG):

Polyesterol mit  $M_W = 500$  g/mol aus Adipin-

25

säure und Diethylenglykol

P(PS-DEG):

Polyesterol mit M<sub>w</sub> = 450 g/mol aus Phthal-

säure und Diethylenglykol

P(MIS-EG):

Polymilchsäure-ethylenglykol  $M_W = 500$  g/mol.

P (PMDA-NPG):

Kondensat aus Pyromellitsäuredianhydrid und

Neopentylglykol vom Molekulargewicht  $M_{w}$  von

ca. 430 mit der Struktur

35

30

P(SIPS-NPG):

Kondensat aus 5-Natriumsulfonato-isophthalsäure mit Neopentylglykol vom Molekularge-

40

wicht Mw ca. 440 und der Struktur

5

NMP:

N-Methylpyrrolidon

EtOH:

Ethanol

10 1:

leicht löslich

disp:

dispergierbar

Die biologische Abbaubarkeit der Polyurethane wurde nach Zahn-Wellens, DIN 38 412, Teil 25 bestimmt.

15

Die Polyurethane 1 bis 5 gehören zum Stand der Technik, während die Polyurethane 6 und 7 neue Stoffe gemäß Erfindung sind.

- 20 Um die Verwendung als Haarbehandlungsmittel zu demonstrieren, wurden folgende Haarbehandlungsmittel hergestellt:
  - (a) Aerosol-Haarspray (rein ethanolisch)

25	Polyurethan gemäß Beispiel 3	3%
	2-Amino-2-methyl-propanol	0,26%
	Ethanol abs.	61,74%
	Dimethylether	35 %

30 (b) Aerosol-Haarspray (wäßrig-alkoholisch)

	Polyurethan gemäß Beispiel 3	3,00%
	2-Amino-2-methyl-propanol	0,26%
	Wasser dest.	10,00%
35	Ethanol abs.	51,74%
	Dimethylether	35,00%

## (c) Handpumpenspray

(d) Haarfestiger (rein wäßrig)

	Polyurethan gemäß Beispiel 5	4,00%
	2-Amino-2-methyl-propanol	0,37%
5	Wasser dest.	95,63%

(e) Haarfestiger (wäßrig-alkoholisch)

	Polyurethan gemäß Beispiel 5	4,00%
10	2-Amino-2-methyl-propanol	0,37%
•	Wasser dest.	63,75%
	Ethanol abs.	31,88%

Tabelle

Poly- ure- than		Zusammensetzung [MolAnteil]	Anteil]	
	Komponente (a) Diol	Komponenente (b) säurehaltiges Diol	Komponente (c) Dilsocyanat	Diamin
1	PEG300 [1]; NPG [0,5]	DMPA (1,5]	IPDI [3,2]	Piperazin [0,2]
2	P (ADS-DEG) [1]	DMPA [1,3]	IPDI [2,1]	1
3	P(IPS/ADS-VI)[1]; NPG [2]	DMPA [3]	[9] IBDI [6]	1
\$	P(IPS/ADS-VI) [1]; NPG [2]	DMPA (2,5) P(SIPS-NPG) [1]	IPDI (6,5)	Piperazin [0,003]
. S	P(PS-DEG) [1]	DMPA [1,5]	IPDI [2,7]	Piperazin [0,03]
9	P(MIS-EG) [1]	DMPA [2]	IPDI (2,7)	
7	P(MIS-EG) [1]; NPG [2]	P(PMDA-NPG) [1] P(SIPS-NPG) [1]	IPDI [4,5]	•

Tabelle - Forts.

					,		,	_
biolog. Ab- baubarkeit	Zahn- Wellens		ŀ	94			91	97
Curl Retention (25°C, 90% rel.	Feuchte, 5h)	54	35	98	883)	75	32	39
Löslichkeit <sup>2)</sup>	Есон н20	disp.	Ţ	disp.	disp. disp.	disp. 1	7	١.
13	ជ	-	-		9	ਚ	7	-1
K-Wert 0,1%ig	in NMP	37,4	56	32	34,4	32,7	28	26,5
$T_{G^{1}}$ [ $^{\circ}$ C ]		89	62	7.1	88	70	98	71
Säurezahl		62	89	54	50	58	84	45
Poly- ure-	than Nr.	1	2	3	4	5	9	7

1) Glastemperatur T<sub>G</sub>: wurde durch Differential Thermo Analyse nach ASTM D3418 ermittelt.

Die Löslichkeit wurde nach der Neutralisation mit 2-Amino-2-methylpropanol auf pH 7 ermittelt 2

(5%ige Lösung, RT)

3) Die Curl-Retention von Polyurethan 4 wurde in Ethanol:H2O (50:45) gemessen.

#### Patentansprüche

- Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus
  - a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
  - b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
  - c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane als Hilfsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen.

- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Verbindungen der Gruppe (a) Diole, Diamine, Polyesterole, Polyetherole oder deren Mischungen mit einem Mclekulargewicht (Zahlenmittel) von jeweils bis zu 3000 verwendet, wobei bis zu 3 mol-% der genannten Verbindungen durch Triole oder Triamine ersetzt sein können.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Verbindungen der Gruppe (a) mindestens 20 mol-% Poly (α-hydroxycarbonsäurediole) der Formel

in der R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>

H, C1- bis C5-Alkyl oder Aryl,

R Rest eines zweiwertigen Diols (Alkylenrest)

mit 2 - 8 C-Atomen

n, m = 1 - 30 bedeuten,

verwendet werden.

 Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Verbindungen der Gruppe (b) Dimethylolpropansäure, Verbindungen der Formeln

in denen R jeweils für eine  $C_2$ - bis  $C_{18}$ -Alkylengruppe und Me für Na oder K steht.

- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
  man als Verbindungen der Gruppe (c) Hexamethylendiisocyanat, Isophorondiisocyanat und/oder Toluylendiisocyanat verwendet.
- 6. Wasserlösliche oder in Wasser dispergierbare Polyurethane aus
  - a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
  - b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
  - c) mindestens einem Diisocyanat

mit Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Verbindungen der Gruppe (a) mindestens 5 mol-% eines Polykondensats aus Milchsäure und einem Polyol der allgemeinen Formel

$$Y = \begin{bmatrix} CH_3 \\ CH - CH - O + H \\ O \end{bmatrix}_{m}$$
 (IV),

in der

Y Rest eines 2- bis 4-wertigen Alkohols,

n 1 - 50 und

m = 1 - 4 bedeutet,

einpolymerisiert enthalten.

- 7. Verfahren zur Herstellung der wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethane nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindungen der Gruppen (a) und (b) unter einer Inertgasatmosphäre in einem inerten Lösemittel bei Temperaturen von 70 bis 130°C mit den Verbindungen der Gruppe (c) umsetzt, wobei gegebenenfalls übliche Kettenverlängerer mitverwendet werden.
- Wasserlösliche oder in Wasser dispergierbare Polyurethane aus
  - a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
  - b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
  - c) mindestens einem Diisocyanat

mit Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Verbindungen der Gruppe b) mindestens 5 mol-% einer Verbindung der Formel III

$$R = 0$$
 $R = 0$ 
 $R = 0$ 

in der R für eine  $C_2$ - bis  $C_{18}$ -Alkylengruppe und Me für Na oder K steht, einpolymerisiert enthalten.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP93/01888

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int	: Cl. <sup>5</sup> : CO8G 18/08; CO8G 18/	42; A61K 7/06; A61K 9/20	A61K 9/32
According	to International Patent Classification (IPC) or to bo	th national classification and IPC	,,,,,
B. FIEI	DS SEARCHED	·	······································
	ocumentation scarched (classification system followed	by classification symbols)	
	Cl. <sup>5</sup> : CO8G; A61K		
	on searched other than minimum documentation to the		
Electronic di	ta base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, search t	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	EP, A, O 043 974 (BAYER) see claims 1,5,6,8 see page 6, lines 7- see page 9, lines 2-	· -18	1,2
• ү	US, A, 4 743 673 (C.W. of 10 May 1988, see clase column 2, lines see column 7, lines	nims 1,2,11,12,33 25-58	1,2
Y	US, A, 3 835 081 (K.H. R see claim 1 see column 3, lines	REMLEY) 10 september 1974, 23-56	<b>1,2</b>
X	EP, A, 0 039 162 (MINNES 4 November 1981, see see page 3, line 24 see page 7, line 23	claims 1-4 - page 4. line 32	8
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" documen to be of p	tegories of cited documents: defining the general state of the art which is not considered articular relevance	inter document published after the interred date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the i	ation but cited to understand
cited to e special re	cument but published on or after the international filling date which may throw doubts on priority claim(s) or which is stablish the publication date of another citation or other ason (as specified)	considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone	red to involve an inventive
P document	referring to an oral disclosure, use, exhibition or other published prior to the international filing date but later than y date claimed	considered to involve an inventive s	tep when the document is ocuments, such combination art
	tual completion of the international search, ber 1993 (21.10.93)	Date of mailing of the international searce 2 November 1993 (02.11.93	h report
	ling address of the ISA/ Patent Office	Authorized officer	
ecsimile No.		Telephone No.	
PCT/ISA	210 (second sheet) (July 1992)		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP93/01888

2(0		PC1/EP93/01	000
	on). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	ant passages	Relevant to claim No
X	DE, A, 3 814 536 (HITACHI MAXELL LTD.) 10 November 1988, see claim 1 see page 4, lines 1-43 see example 1	linnaliber .	8
A	US, A, 3 975 350 (D.E. HUDGIN ET AL.) 17 August 1976, see claims 1,21,22 see column 4, lines 40-65 see example 8		1
	·	/	
		į	
	·		
	•		
		. <u>.</u>	
	·	1	
	(continuation of second sheet) (Inl., 1992)		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9301888 SA 77069

This amore lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

21/10/93

Patent document cited in search report	Publication date		nt family mber(s)	Publicatio date
EP-A-0043974	20-01-82	DE-A- AT-T- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A-	3026575 8014 543561 7245381 1177402 57048916	04-02-82 15-07-84 26-04-85 21-01-82 06-11-84 20-03-82
US-A-4743673	10-05-88	EP-A- WO-A-	0401215 8907619	12-12-90 24-08-89
US-A-3835081	10-09-74	CA-A- NL-A-	1000431 7302704	23-11-76 29-01-74
EP-A-0039162	04-11-81	US-A- JP-C- JP-B- JP-A-	4307219 1624374 2050932 57000119	22-12-81 18-11-91 05-11-90 05-01-82
DE-A-3814536	10-11-88	JP-A-	63275024	11-11-88
US-A-3975350	17-08-76	US-A- CA-A-	3822238 1061931	02-07-74 04-09-79

Internationales Aktenzeichen

I WI ACCYD	WATER SEE WOLLAND	E DINCECECENTANDE A	- P(1	
		IELDUNGSGEGENSTANDS (bel mehrere		angeton)*
	. 5 CO8G18/O A61K9/32		A61K7/06;	A61K9/20
II. RECHES	RCHIERTE SACHGE	·		
			Aindestprüfstoff ?	
Klassonkat	ionssytem	<del></del>	Klassifikationssymbole	
Int.K1.	. 5	CO8G ; A61K		
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff g unter die recherchiert	gehörende Veröffentlichungen, soweit ( en Sachgehiete fallen <sup>8</sup>	diese
		-		
III. EINSCI	HLAGIGE VEROFFE	NILCHUNGEN 9		
Art.	Kennzeichnung der	· Veröffentlichung 11, soweit erforderlich un	ter Angabe der mailgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
X	20. Jan siehe A siehe S	043 974 (BAYER) uar 1982 nsprüche 1,5,6,8 eite 6, Zeile 7 - Zeile eite 9, Zeile 2 - Zeile		1,2
Ÿ	10. Mai siehe A siehe S	743 673 (C.W. JOHNSTON 1988 nsprüche 1,2,11,12,33 palte 2, Zeile 25 - Zei palte 7, Zeile 3 - Zeil	le 58	1,2
Ý	10. Sep siehe A	835 081 (K.H. REMLEY) tember 1974 nspruch 1 palte 3, Zeile 23 - Zei	le 56	1,2
			-/	-
"A" Ver defi "E" lite tinx "L" Ver reer fent nam and che	offentlichung, die den iniert, aber nicht als bi res Dokument, das jes meien Anneldedstum vittfentlichung, die geei ifelhaft erscheinen zu lichungstaum einer auto- Veröffentlichung eren besonderen Grun- röffentlichung, die sich e Benutzung, eine Aus- icht öffentlichung, die vor-	gegebenan Veröffentilchungen 10: allgemeinen Stand der Technik esonders bedeutsam anzuschen ist isch erst am oder nach dem interna- eröffentilicht worden ist ignet ist, einen Prioritätsanspruch insten, oder durch die das Veröf- mederm im Racherchenbericht ge- belegt werden soll oder die aus einem d angegeben ist (wie ausgehahrt) auf eine mindliche Offenbarung, stallung oder andere Maßnahmen dem internationalen Anmeldeia- spruchten Prioritätsdamm veröffent-	Verstindis des der Erfindung oder der ihr zugrundeliegender "X" Veröffentlichung von besonder to Erfindung kann nicht als ne katt berühend betrachtet werde "Y" Veröffentlichung von besonder to Erfindung kann nicht als an rubend betrachtet werden, wen einer oder menneren anderen V	istatum veröffentlicht worden cht kollidiert, sondern nur zum zugrundeliegenden Prinzips a Theorie angegeben ist er Bedeutung, die beanspruch- eu oder auf erfinderischer Tätig- m er Bedeutung, die beanspruch- der erfinderischer Tätigkeit be- n die Veröffentlichung mit veröffentlichungen dieser Kato- wird und diese Verbindung für ist
	EINIGUNG		~	
Ditum des /	Abschlosses der interna 21.0KTO	BER 1993	Absendedatum des internationa	len Recherchenberichts //. 93
Internations	le Recherchenbehörde EUROPA	ISCHES PATENTAMT	Unterschrift des beweilinkehtigt VAN PUYMBROE	ten Bellensteten

		C1/E5 32/01888
Art *	AGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzning von Blatt 2)	
<del></del>	Kennzeichnung der Vertiffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	EP,A,O 039 162 (MINNESOTA MINING) 4. November 1981 siehe Ansprüche 1-4 siehe Seite 3, Zeile 24 - Seite 4, Zeile 32 siehe Seite 7, Zeile 23 - Seite 8, Zeile 22	8
(	DE,A,3 814 536 (HITACHI MAXELL LTD.) 10. November 1988 siehe Anspruch 1 siehe Seite 4, Zeile 1 - Zeile 43 siehe Beispiel 1	8
	US,A,3 975 350 (D.E. HUDGIN ET AL.) 17. August 1976 siehe Ansprüche 1,21,22 siehe Spalte 4, Zeile 40 - Zeile 65 siehe Beispiel 8	1
		·
	·	
	<b>:</b>	
: :	· ·	

Permital PCT/ISA/210 (Zmarringen) (Janeor 1915)

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9301888 SA 77069

In diesem Anhang sind die Mittglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Patratdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

21/10/93

Im Recherchenbericht ogeführtes Patentifokument	Datum der Veröffentlichung 20-01-82	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A-0043974		DE-A-	3026575	04-02-82
		AT-T-	8014	15-07-84
•		AU-B-	543561	26-04-85
		AU-A-	7245381	21-01-82
	•	CA-A-	1177402	06-11-84
	·	JP-A-	57048916	20-03-82
US-A-4743673	10-05-88	EP-A-	0401215	12-12-90
		WO-A-	8907619	24-08-89
US-A-3835081	10-09-74	CA-A-	1000431	23-11-76
		NL-A-	7302704	29-01-74
EP-A-0039162	04-11-81	US-A-	4307219	22-12-81
		JP-C-	1624374	18-11-91
		JP-B-	2050932	05-11-90
		JP-A-	-57000119	05-01-82 -
DE-A-3814536	10-11-88	JP-A-	63275024	11-11-88
US-A-3975350	17-08-76	. US-A-	3822238	02-07-74
		CA-A-	1061931	04-09-79